⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

# 母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 130298

⑤Int\_Cl.・ 識別記号 庁内整理番号 ④公開 昭和61年(1986) 6月18日 C 07 H 13/06 7330-4C 15/18 7330-4C // A 61 K 31/70 ADU 審査請求 未請求 発明の数 3 (全9頁)

Θ発明の名称 α,

α, αートレハロース脂肪酸ジアミド誘導体およびその製造法

②特 顋 昭59-253634

**20**出 類 昭59(1984)11月30日

習志野市津田沼3-23-2 広瀬ハイツ2F-2 弘 田 砂発 明 者 仙台市八幡 4 - 1 - 43-204 英 彦 谷 砂発 明 者 千葉市柏井町1656-3 八千代台パークハイツB-2-の発 明 者 石 柏市松葉町1-19-14-403 仍発 明 者 **E** 茨城県北相馬郡利根町布川3081-11 達彦 砂発 明 者 香 取 東京都中央区日本橋浜町2丁目12番4号 エスエス製薬株式会社 ⑪出 願 人

外2名

**20代理人** 弁理士 有賀 三幸

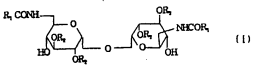
明 細 書

1. 発明の名称

α,αートレハロース脂肪酸ジブミド誘導体 よびその製造法

### 2. 特許請求の範囲

1. 一般式(I)



(式中、凡は炭素数1~25のアルキル基を、 凡は水素原子又はペンジル基を示す。ただし、 凡がメチル基で凡が水素原子の場合を除く) で表わされるα,αートレハロース脂肪酸ジア ミド誘導体。

2. 式(1)

(式中、Bn はペンジル甚を示す)
で表わされる 6 、6'ージアミノー 2 、3 、2'。
3'ーテトラー 0 ーペンジルー 6 、6'ージデオキ
シーα、αートレハロースに一般式(II)
R,COY (II)

(式中、 R<sub>1</sub>は炭素数 1 ~ 2 5 のアルキル基を、 Y はハロゲン原子又は基 −OCOR<sub>1</sub>を示す) で表わされるアシル化剤を作用させることを特 なとする一般式 ([a)

(式中、Bn および Riは前記と同じ)
で扱わされる 6 , 6'ージアミノー 2 , 3 , 2',
3'ーテトラー〇ーペンジルー 6 , 6'ージデオキシー α , αートレハロースーN , N'一脂肪酸ジアミド酵源体の製造法。

3. 一般式 (121)

(式中、 Raは炭素数 2 ~ 2 5 のアルキル基を、 Bn はペンジル基を示す)

で扱わされる 6 , 6'ージアミノー 2 , 3 , 2', 3'ーテトラー 0 ーペンジルー 6 , 6'ージデオキシー α , αートレハロースーN , N'ー脂肪酸ジアミド誘導体を加水素分解することを特徴とする一般式 ([b)

(式中、Raは前記と同じ)

で表わされる 6 , 6'ージアミノー 6 , 6'ージデ オキシーα , αートレハロースーN , N'ー脂肪 娘ジアミド誘導体の製造法。

#### 3.発明の詳細な説明

Bhupesh C. Das, and Mayer B. Goren: Carbohydrate Research ), 94, 230 (1981) 〕が報告されているのみで、生物活性については全く知られていなかつた。

# [解決しようとする問題点]

本発明は医薬品として有用を新規化合物を得ることを目的とする。

# [問題点を解決するための手段]

本発明者は、新規な医薬品を得ることを目的として。 数多くのトレハロース誘導体を合成し、その楽理作用を検討してきた結果、次の一般式 (|)

$$\begin{array}{c|c} R_{t}CONH & OR_{t} & OR_{t} \\ \hline OR_{t} & OR_{t} & OH \\ \hline OR_{t} & OH \\ \end{array}$$

(式中、 R<sub>1</sub>は炭素数 1 ~ 2 5のアルキル基を、 R<sub>2</sub> は水素原子又はペンジル基を示す。ただし、 R<sub>1</sub>が メチル基で R<sub>2</sub>が水素原子の場合を除く) で表わされる 6 · 6′-ジアミノ - 6 · 6′-ジデオ キシ-α · α - トレハロース- N · N′-脂肪酸ジ 〔産業上の利用分野〕

本発明は新規な6,6'ージアミノー6,6'ージ デオキシーな,αートレハロースーN,N'ー脂肪 酸ジアミド誘導体およびその製造法に関する。 〔従来の技術〕

従来、制癌作用を有するトレハロース誘導としては、ミコール酸をはじめとして種々の脂肪酸のエステル誘導体が知られている。しかし、アミド誘導体については、6、6'ージアセトアミドー6、6'ージデオキシーα、αートレハロース〔ペルトラン キャステロ、イブ シャブレール かよびペルナール グロス; ピュレタン ド ラ ソンエテ ツミク ド フランス (Bertrand Castro, Yves Chapleur et Bernard Gross; BULLETIN DE LA SOCIÉTÉ CHIMIQUE DE FRANCE), 1973、3034 ] および6、6'ージアミノー6、8'ージデオキシーN、Nーピスミコロイルーα、αートレハロース等(エブラハム リャブ、ピューペンシュシー、ダスおよびメイヤー ピー・ゴーレン:カルボハイドレート リサーチ (Avraham Liav,

アミド誘導体が制癌作用を有し、さらにこれらの 化合物は安全性が高いことを見出し、本発明を完 成した。

従つて本発明は制癌剤として有用を上配一般式(!)で表わされる新規な6、6′ージアミノー6、6′ージデオキシーα、αートレハロースーN、N′ー脂肪酸ジアミト誘導体およびその製造法を提供するものである。

本発明の6,6'ーシアミノー6,6'ーシデオキシーα,αートレハロースーN,N'ー脂肪酸シアミド誘導体(l)は、次の二群の化合物([a)及び([b) に大別することができる。

9889

(式中、Byは炭素数2~25のアルキル蒸を示し、By よび Bn は前配と同じ)

本発明の一般式 (1) の化合物は、例えば次の如くして製造される。

#### [方法1]

([a)

(式中、Yはハロゲン原子又は蓋-OCORを示し、 R.および Bn は前記と何じ)

6 . 6'-ジアミノー2 . 3 . 2' . 3'-テトラー O-ベンジルー6 . 6'-ジデオキシーα . αート レハロース (H) にアシル化剤 (I) を作用させて 6.

状態で得られる。

この反応の原料である6,6'ージアミノー2,3,2',3'ーテトラー0ーペンジルー6,6'ージデオキシーα,αートレハロース(II)は新規化合物であるが、例えば次の如くして製造される。

(I)

6'-ジアミノー2,3,2'.3'ーテトラー0 ーベンジルー6,6'ージデオキシーα,αートレハロースーN,N'-脂肪酸ジアミド誘導体([a)を製造する。

この反応は、化合物(II) に対してアシル化剤(II) を2~4 モル使用し、塩基の存在下 0℃~室温で 1~4 8 時間反応させることにより行われる。

この反応に用いられる塩基としては、ビリジン、4ージメテルアミノビリジン、トリエテルアミン等の有機塩基及び水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基が挙げられる。 溶媒としてはクロロホルム、塩化メテレン等のハロゲン化炭化水素が好ましいが、塩基として有機塩基を使用する場合は、それ自体を溶媒として使用することもできる。

このようにして得られた反応混合物を氷水に注加し、クロロホルム等の有機溶媒で抽出し、溶媒を減圧留去したのちシリカゲルカラムクロマトグラフィーによつて精製すれば化合物([a)が純粋な

(式中、Ts はpートルエンスルホニル基を示し、 Bn は前記と同じ)

すたわち、 $\alpha$ ,  $\alpha$ -トレハロースより四工程で得られる (x) ボフ, x-・ケー・パーマーをよび x-・シー・リチャードソン・ジャーナルオブ ケミカル ソサイアティ パーキン トランザクションズ I (L. Hough, A.K. Palmer and A.C. Richardson; J. Chem. Soc. Perkin Trans. I), 1972, 2513 舒服 (x) (x

化合物 (IV) から化合物 (V) を製造するための反応は化合物 (IV) に対しアジド化剤を  $2\sim1$  0 モル当量使用し、室盤 $\sim1$  2 0  $\sim$   $\approx$  0.5  $\sim$  4 8 時間反応させることにより行われる。

との反応に用いられるアジド化剤としてはアジ 化ナトリウム、アジ化リチウム等のアジド化剤が 挙げられる。召供としては、ジメチルスルホキシ ド、N,N-ジメチルホルムアミド、ヘキサメチ ルポスポラミド等の非ブロトン性溶媒、メダノー ル、エタノール、イソプロパノール等のアルコー ル性磨媒、クロロホルム、塩化メチレン等のハロ ゲン化炭化水素、1,2ージメトキシエタン、エ チルエーテル、テトラヒドロフランジオキサン等 のエーテル系啓媒、ピリジン、ペンゼン、トルエ ン等の芳香族溶媒、酢酸エチル等のエステル系器 媒、およびこれらの混合溶媒が挙げられる。

化合物 (V) から化合物 (II) を製造するための反 応は、化合物 (V) に対し2~20モル当量の還元 剤を使用し、 - 3 0 ℃ ~ 1 0 0 ℃で 0.1 ~ 2 4 時 間反応させることにより行われる。この反応に用

このようにして得られた反応混合物を氷水に注 加し、クロロホルム等の有機密媒で抽出し、密媒 を成圧留去すれば化合物 (V) が単一の生成物とし て得られる。

(Ib)

5888

(式中、Rsかよび Bn は前記と同じ)

6 . 6'- ジ ア ミ ノ - 2 , 3 , 2' , 3' - チ ト ラ - $0 - \alpha \vee \partial \nu - 6$ ,  $6' - \partial \vec{r} + \nu - \alpha$ ,  $\alpha - \gamma$ レハロース - N , N'-脂肪酸ジアミド誘導体 ([a/ を加水素分解して 6 、 6'ージアミノー 6 、 6'ージ デオキシ-α, α-トレハロース-N, N'-脂肪 酸ジアミド誘導体([b)を製造する。

との反応は化合物 ([a) 1 重量部に対し触媒を 0.05~1重量部使用し、室風~70℃で1~48 時間。水森ガスを作用させ接触還元することによ、 いられる還元剤としては水素化リチウムアルミニ ウム、水素化ナトリウムアルミニウム、水素化ホ り去ナトリウム等の金銭水素化錯体、亜鉛等の金 銭、塩化第一クロム等の金属塩等が挙げられる。

との反応で使用する密媒は、水素化リチウムア ルミニウムの場合にはエチルエーテル、テトラヒ ドロフラン等のエーテル系格媒が、水素化ホウ素 ナトリウムの場合にはメタノール。エタノール、 プロパノール、イソプロパノール等のアルコール 系辞媒が、亜鉛および塩化第一クロムの場合には 含水アセトンが挙げられる。

このようにして得られた反応混合物から、金属 はを伊政により除去し、 溶媒を減圧留去すれば化 合物([])が単一の生成物として得られる。

また、化合物 (N) に対しメタノール、エタノー ル等のアルコール系格媒を使用し、アンモニアを 作用させることにより一挙に化合物(11)を得るこ ともできる。

〔方法2〕

り行われる。

との反応で使用する溶媒はメタノール、エタノ ール、プロパノール、イソブロパノール等の アル コール類、クロロホルム、塩化メチレン等のハロ ゲン化炭化水浆及びこれらの偶合溶媒が挙げられ、 また触媒としてはパラジウムカーポン、パラジウ ム黒、ラネーニッケル、酸化白金等の公知の接触 還元触媒が使用できる。

本反応において、化台物([a)は、定量的に目的 とする化合物 (jb)に転化されるので、反応終了後。 触媒を伊進し、得られた伊液を根圧下で留去する ことにより納粹な化合物 (Ib)を得ることができる。

以上の如くして得られた本発明化合物を投与す る場合の剤型としては、経口、非経口等の投与形 態に応じた各種剤型。例えば錠剤、カブセル剤、 放剤、顆粒剤、液剤等の経口投与剤;皮下、筋肉 若しくは靜脈住射剤、輪液混合用剤または坐剤等 の非経口投与剤とすることができる。

上記製剤化は、自体公知の方法によつてなし得 る。すなわち、本発明化合物をデンブン、乳糖、

本発明化合物の投与量は、その疾息の程度によっても異なるが、通常成人において経口投与の場合には0.1~2000m/kg、非経口投与の場合は0.05~500m/kgを1日1回ないし数回に分けて投与するのが好ましい。

#### 第 1 表

化合物番号	投与量 (mg/kg)	増 産 率 (T/C ≰)		
14	0.4 91			
15	0.4	61		
規数		100		

#### ② Meth-A 贈瘍に対する治療効果

#### (作用)

次に本発明化合物について、その桑理作用かよ び急性毒性を検討した結果を示す。

#### 1. 蔡理作用

### ①エールリツヒ腫瘍に対する治療効果

ICR系雌性マウスを1 群 8 匹とし、マウス 1 匹宛 2 × 10<sup>4</sup> 個のエールリッヒ権 瘍細胞を皮下に移植した。移植 2 4 時間 後より 0.5 ★ CMC ーN a 含有生理食塩液に懸傷した本発明化合物 を、所定量(0.4 町/kg) 1 日 1 回 1 0 日間 腹 腔内に投与した。

腫瘍移植 2 1 日後、マウスの腫瘍重量を側定した。対照群 (C) 及び本発明化合物投与群 (T)の平均腫瘍重量を求め、次式より増殖率 (T/C %)を求めた。

## 本発明化合物投与群门の平均阻傷重量

増殖率 (T/C 多)= 対照群(C)の平均値傷重量

× 100

その結果は第1表に示す如くである。

第 2 表

		1 次	移模	再移植		
化合物番号	룜 篠	完全的/完全	植腐茧量 (g)	完全治/実施 地匹的 匹战	健病 武量 (另	
対照静	-	0/8	6.7	_	_	
1.4	SQA	3/8	0.9	1/3	2.3	
15	APE	4/8	0.6	2/4	3.5	
14	SQE	4/8	1.6	2/4	2.0	
15	SQE	7/8.	2.0	4/7	4.3	

#### 2.急性器性

1 C R マクス(4 雅令、烽性)を1 週間動物個 育室(温度2 3 ± 1 ℃、促度5 5 ± 1 0 季)で飼育した後使用した。投与前1 6 時間絶食させた健康なマクスを1 群につき8 匹用いた。体重縮摂は20~4 0 子であつた。本発明化合物は0.5 季カルボキシメチルセルロースナトリクム水溶液に懸備して投与した。觀察期間は投与後1 4 日間とした。その結果は第3 表に示す如くである。

#### [発明の効果]

数上の如く、本発明化合物は制癌作用を有し、 しかも安全性の高い化合物である。したがつて、 本発明化合物は、制癌剤として有用なものである。 「実施例」

次に参考例かよび実施例を挙げて本発明を説明 する。

参考例1

2 、 3 、 2′ 、 3′ ーテトラー〇ーベンジルー 6 、 6′ ージー〇ー p ートルエンスルホニルー α 、 α ートレハロース (N) 2 5 2 8 9 をジメチルスルホキンド 4 0 0 型に搭解し、室風で撹拌したが5 で で 2 時間撹拌する。反応協合物を冷却し、冷水に任加し、クロロホルムで推出する。クロロホルム層を水洗し、無水暖暖ナトリウムで乾燥後、減圧下で 6 歳を留去すると、6、6′ージアンドー 2 、 3′ ーテトラー〇ーベンジルー 6 、5′ ージデキンー α 、 α ートレハロース (V) が単一の 無色 クロップとして 1 8 8 0 9 (収率9 9 9 9 9 ) 得られる。

IR: "NaC8 3460, 2125 cm"

NMR: 8 ppm (CDC#.)

2.32(s, 2H), 3.22(d, 4H), 3.35~4.25(m, 8H), 4.67(s, 4H), 4.85(AB type, 4H), 5.22(d, 2H), 7.0~7.5(m, 20H)

#### 参考例 2

6 , 6'-シアシドー 2 , 3 , 2' , 3'-テトラー

〇ーペンジルー6 、6'ージデオキシーα 、αートレハロース (V) 5 7.5 0 8のテトラヒドロフラン5 0 0 配密度を、水無化リチウム T ルミニウム1 1.5 9 8のテトラヒドロフラン1 3 0 0 配機でいる。 原では、水無化リチウム T ルース 1 5 ℃でゆってり 6 流 が 2 位 で 2 位 で 3 0 分 に 2 位 で 3 0 分 に 3 0 配 で 2 で 2 で 3 0 分 に 3 0 配 で 3 0 分 に 3 で 3 で 3 で 4 で 3 0 か 4 で 4 で 5 で 5 で 5 で 5 で 5 で 6 で 6 で 5 で 7 で 5 で 7 で 5 で 6 で 6 で 5 で 7 で 7 で 7 で 7 で 7 で 7 で 9 ( 収 年 9 1 0 4 ) 得られる。

mp 139~142°C

IR: "KBr 3385, 3310cm"

NMR: 8 ppm (CDC#, )

209 (br. s, 6H), 272 (d, 4H), 33~41 (m, 8H), 469 (s, 4H), 4.93 (s, 4H), 5.12 (d,

2H), 7.1~7.5 (m, 20H)

#### 実施例1

6 , 6'ージアミノー2 , 3 , 2' , 3'ーテトラー ローベンジルー 6 , 6'ージデオキシーα , αート レハロース (目) 14029をピリジン75紀かよ び塩化メテレン25吨の髙合密膜に香料して⇔き。 0 ℃で搅拌しながら塩化デカノイル & 3 9 多の塩 化メテレン 2 5 延存在を摘加する。 簡加終了後室 誰で22時間撹拌する。反応患合物を含水に住加 し、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を 2 規定塩酸、灰いで水で洗浄し、無水硫酸ナトリ ウムで乾燥する。彼圧下で酢菜を留去し、ヘキサ ン一酢はエテル偶合煎を膜開郁はとするシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーで精製すると無色ロ ク状の6、61~ジアミノー2、3、21、31ーテト ラー O トペンジルー 6 , 6'ークデオキシーN , N ーピスデカノイルーロ,ロートレハロース(化合 物接号5 ) 1 7.5 0.9 (収率 8 6.7 %) が得られ

## 突施例 2

塩化ラウロイルと化合物 (II) を用いて実務例 1

 $\{\{i,j\}\}$ 

と同様の操作にて得られた 6 . 6′ージアミノー 2. 3 . 2'. 3'-ナトラーローペンジルー 6 , 6'ージ デオキシーN , Ν'- ビスラウロイルー α , α -- ト レハロース(化合物省号 6) 3 L 1 0 9をエタノ ール350×1に形殊し、パラジウム無79を触談 として水素ガスを導入しながら窒傷で44時間攪 样する。反応品合物を严遏し、バラジウム無を除 去した後、浮放を成圧下で溶媒帽去すると無色ア モルフプスとして6.6′ーツアミノー6.6′ーツ デオキシーN , N'-ヒスラウロイルーα , αート レハロース(化合物番号 1 5 ) 2 0.6 0 9 (収率 10081が得られる。

#### 尖越钒3

実施例 1 かよび 2 と间様にして第 2 表かよび第 3 袋に示す化合物を合成した。 たか袋中には実施 例1および2で得た化合物も示す。

以下余白

**拜 2 我** 

加斯马	-R,	性 状 他点 (℃)	使光度 (a 習 (C=100 クロロホルム)	IR KBr on-1	NMR (8 ppm in CDCes)
1 —СН,	無色針状結晶	+ 9 0.3 °	3320 1642 1562	7.5~7.0(m. 20H), 61~5.6(br. 2H), 4.99(d, 2H), 4.88(ABtype, 4H), 4.64(ABtype, 4H), 4.2~24(m, 14H), 1.88(s, 6H)	
2	-(CH <sub>e</sub> ),CH <sub>e</sub>	187~188 無色針状結晶	+836°	3 3 0 5 1 6 4 0 1 5 5 5	7.5~7.0 (m, 20H), 5.9~5.4 (br. 2H), 4.96 (d, 2H), 4.88 (AB type, 4H), 4.63 (AB type, 4H), 4.2~24 (m, 14H), 210 (t, 4H), 1.60 (q, t, 4H), 0.91 (t, 6H)
3	-(CH <sub>e</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>2</sub>	159~162 無色針状結晶	<del> </del>	3295	7.6~7.0 (m, 20H), 6.0~5.4 (br. 2H), 4.96 (d, 2H), 4.89 (AB type, 4H), 4.66 (AB type, 4H), 4.2~24 (m, 14H), 212 (t, 4H), 1.9~11 (m, 12H), 0.88 (t, 6H)
4	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub>	154~156 無色針状結晶		1552 3310 1640 1552	7.5~7.0 (m, 20H), 6.0~5.5 (br. 2H), 4.99 (d, 2H), 4.90 (AB type, 4H), 4.67 (AB type, 4H), 4.2~24 (m, 14H), 212 (t, 4H), 19~1.1 (m, 20H), 0.88 (t, 6H)

		無色ロウ状		3305	7.6~7.0 (m, 20H), 5.9~5.5 (br. 2H), 5.02 (d, 2H), 4.93 (
5	— (СН <sub>1</sub> ) , СН <sub>3</sub>		+ 6 7.4°	1640	AB type, 4H), 469 (AB type, 4H), 4.2~24 (m, 14H), 216
		129~131		1555	(t, 4H), 127 (m, 28H), 0.89 (t, 6H)
		無色ロウ状		3340	7.5~7.1 (m, 20H), 5.8~5.4 (br. 2H), 5.02 (d, 2H), 4.93 (
6	-(CH <sub>2</sub> ), <sub>s</sub> CH,		+644*	1644	ABtype, 4H), 469 (ABtype, 4H), 42-24 (m, 14H), 215
	0 (31m) (8 - 1.3)	109~111		1556	(t, 4H), 1.25 (m, 36H), 0.88 (t, 6H)
		無色ロウ状		3310	7.5~7.0 (m, 20H), 5.9~5.4 (br. 2H), 498 (d, 2H), 4.90 (
7	−(CH <sub>a</sub> <sub>cc</sub> CH <sub>a</sub>		+ 6 1.3*	1640	AB type, 4H), 466 (AB type, 4H), 42~24 (m, 14H), 210
• 1		112~113		1552	(t, 4H), L24(m, 44H), 0.88(t, 6H)
		無色ロウ状		3305	7.4~7.1 (m, 20H), 5.8~5.4 (br. 2H), 4.16 (d, 2H), 4.88 (
8	-(CH <sub>4</sub> ), CH <sub>4</sub>		+58.6*	1640	ABtype, 4H), 463 (ABtype, 4H), 42~24 (m, 14H), 212
"		103~106		1552	(t, 4H), 1.24 (m, 52H), 0.88 (t, 6H)
		無色ロウ状		3310	7.5-7.1 (m, 20H), 5.9-5.5 (br. 2H), 5.00 (d, 2H), 491 (
9	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>18</sub> CH <sub>5</sub>		+ 5 6.3°	1642	ABtype, 4H), 4.66 (ABtype, 4H), 42-24 (m, 14H), 212
		106~108		1552	(t, 4H), 1.25 (m, 60H), 0.88 (t, 6H)
	– (CH <sub>2</sub> ) <sub>20</sub> CH <sub>4</sub>	無色ロウ状		3310	7.5~7.0 (m, 20H), 6.0~5,5 (br. 2H), 5.12 (d, 2H), 4.92 (
10			+5 L7*	1640	ABtype, 4H), 468 (ABtype, 4H), 42-24 (m, 14H), 210
		98~102		1552	(t, 4H), 1.26 (m, 76H), 0.88 (t, 6H)

無3表

([b)

七合物者号	-R,	性 状脉点(℃)	庭光道 (α)沿 (C=1.00 クロロオルム)	fR ,KBr cm <sup>-1</sup>	NMR (8 ppm in d, -pyridine)
11	−(CH³) <sup>g</sup> CH <sup>g</sup> ·	無色アモルフアス 118~120 127~130	+9 L5* (エタノール)	3330 1640 1548	8.28(t-Like, 2H), 5.51(s, 6H), 5.55(d, 2H), 5.0~35(m, 12H), 231(t, 4H), 170(q, t, 4H), 0.84(t, 6H)
1 2	-(CHJ ₄CH₄	無色アモルフアス 106~109 128~132	+99.3*	3300-3450 1642 1550	(m. 12H), 239(t, 4H), 21~L0(m. 12H), 0.88(t, 6H)
13	−(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>4</sub>	無色アモルフアス 106~108 113~117	+924°	3300-3400 1640 1548	(m. 12H), 239(t, 4H), 20~1.0(m. :0H), 0.82(t, 6H)
14	-(CHJ CH,	無色アモルフアス 122~124 131~134	+83.4°	3350 1640 1545	8.33(t-Like, 2H), 6.32(s, 6H), 5.60(d, 2H), 5.0~3.5 (m, 12H), 238(t, 4H), 1.17(m, 28i), 0.84(t, 6H)

		無色アモルフアス		3350	8.38 (t-Like, 2H), 5.83 (a, 6H), 5.62 (d, 2H), 5.0~3.6
1 5	– (CH₄) io CH₃	125~128	+ 7 4.8 *	1640	(m, 12H), 239(t, 4H), 1.20(m, 36H), 0.87(t, 6H)
		1 4 2~1 4 6		1545	
		無色アモルフアス		3335	8.28(t-Like, 2H), 6.45(s, 6H), 5.54(d, 2H), 5.0~35
16	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>12</sub> CH <sub>3</sub>	119~121	+ 7 1.2 °	1640	(m, 12H), 236(t. 4H), L22(m, 44H), 0.87(t, 6H)
		139~142		1546	
		無色アモルフアス		3 3 5 0	8.40 (t-Like, 2H), 6.17 (s, 6H), 5.64 (d, 2H), 5.0~3.5
17	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>H</sub> CH <sub>3</sub>	114~117	+ 6 4.7 °	1642	(m. 12H), 238(t, 4H), 1.27(m, 52H), 0.89(t, 6H)
		140~144		1550	
		無色アモルフアス		3330	8.39 (t-Like, 2H), 6.54 (s, 6H), 5.60 (d, 2H), 5.0-3.5
18	– (СН <sup>) 18</sup> СН <sup>8</sup>	113~116	+629*	1640	(m, 12H), 239(t, 4H), 1.28(m, 60H), 0.89(t, 6H)
		139~143		1548	
		無色アモルフアス		3350	8.42 (t-Like, 2H), 6.46 (s, 6H), 5.63 (d, 2H), 5.0~15
19	-(CH <sub>e</sub> ) <sub>10</sub> CH <sub>3</sub>	111~114	+542*	1642	(m. 12H), 240(t, 4H), 1.32(m, 76H), 0.90(t, 6H)
		130~132		1550	

以上